# ⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

#### <sup>®</sup> 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-80135

®Int. Cl. 5

識別記号

广内整理番号

❸公開 平成3年(1991)4月4日

C 03 C D 06 M 25/02 13/50 15/227 15/263

N 8821-4G 9048-4L 9048-4L 9048-4L

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全4頁)

図発明の名称

サイジング剤およびサイジング剤で被覆されたガラス繊維

願 平1-216097 (21)特

弘

22出 願 平1(1989)8月24日

72発 明 者 稲 飯

三重県津市高茶屋小森町4902番地 日本硝子繊維株式会社

内

明 ⑫発 者 田 中 秀 和 三重県津市高茶屋小森町4902番地

日本硝子繊維株式会社

72発 眀 者 私 तंत्र 昭 夫 三重県津市高茶屋小森町4902番地

日本硝子繊維株式会社

内

70出 願 人 日本硝子繊維株式会社

三重県津市高茶屋小森町4902番地

侧代 理 人 弁理士 松永 孝義 外1名

#### 明 細書

## 1、発明の名称

サイジング剤およびサイジング剤で被覆された ガラス繊維

### 2. 特許請求の範囲

- (1)エチレン/アクリル酸エステル/無水マレ イン酸の三元共進合体およびシラン系カップリン グ剤を含有するサイジング剤。
- (2)エチレン/メタアクリル酸エステル/無水 マレイン酸の三元共重合体およびシラン系カップ リング剤を含有するサイジング剤。
- (3)請求項1ないし2記載のサイジング剤で被 覆されたガラス繊維。
- (4)請求項3記載のガラス繊維で強化されたこ とを特徴とするガラス繊維強化熱可塑性樹脂組成 物。

## 3、発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明は、熱可塑性樹脂粗成物を用いたガラス 繊維用サイジング剤および該サイジング剤で被覆

されたガラス繊維に関し、更に詳しくは、ポリカ ーボネート樹脂組成物および/またはポリカーボ ネート系アロイ樹脂組成物に、ガラス繊維含有量 に関係なく高い衝撃強度を付与し、更に剛性を付 与するガラス繊維用サイジング組成物に関するも のである。

## 【従来の技術】

従来より、各種熱可塑性樹脂にガラス繊維を充 填することにより成形品の機械的特性、寸法安定 性および耐熱性を改善する方法が行われてきた。 この目的のためにガラス繊維強化処理剤としてエ ボキシエマルジョンあるいはウレタンエマルジョ ンなどのフィルム形成剤およびシラン系化合物を 主成分とするサイジング剤が用いられていた。こ のサイジング剤の粗成は、強化対象の熱可塑性樹 脂の種類によって異なり、ガラス繊維強化熱可塑 性樹脂組成物の物性に最も適したフィルム形成剤 およびシラン系化合物の組合わせが選択使用され、 最終的にガラス繊維強化熱可塑性樹脂組成物が構 成される。この場合に上記サイジング剤はガラス

繊維とマトリックス樹脂の接着性を改善し、成形 品の機械的強度を高めるものである。

# 【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、ガラス繊維とマトリックス樹脂との接着性を高める方法だと接着性が高まれば高まるほど、押出成形、射出成形の混練時に繊維に 剪断力がかかり折損するために、成形品中の繊維 長が短くなり他の機械的強度に比べ衝撃強度があまり改善されないという欠点があった。

特に、ポリカーボネート樹脂を含む組成物はは、ガラス機能による補強によってむしろ、その衝撃では、かつ、ガラス機能の含有率に点をなるとなるたないったがまちになるとく、一般ではなったので点を改良すべく、一般ではカーボネート樹脂中にゴム変性体、ススではよってその改良が試っておいるが、ガラス機能のサイジング剤によっト樹脂や改良する目的としたのは見られない。

. -3-

ラス繊維強化熱可塑性樹脂組成物である。

本発明で使用されるエチレン共重合体は、その単量体成分がエチレン、α、βー不飽和カルボン酸アルキルエステルおよび無水マレイン酸は9850、エチレン成分が50重量%未満あるされたが50重量%を超えると該ガラス繊維で強化があるかけましくない。また、無水マレイン酸は10重量%を超えると着色が大きくなる傾向があり、1重量%を越えるとも該ガラス繊維で強いがあり、1重量%を対方ラス繊維強化熱可塑性樹脂組成分の混合的にでする。したがって、各単量体成分の混合で知れたする。したがって、各単量体成分の混合に行って、40重量%で用いる。

α、β-不飽和カルボン酸アルキルエステルは、 炭素数が3~8個の不飽和カルボン酸、例えば、 アクリル酸、メタクリル酸などのアルキルエステ ルであって、具体例としては、アクリル酸メチル、 アクリル酸エチル、アクリル酸 n - プロビル、ア そこで、本発明の目的は、ガラス繊維含有るとを 組成物を成形中にガラス繊維を残が動断される。成形の 一般では、成形品でを を発性を生まくすことのできるがラスス繊維サームがある。 では、成形品ででいるのがカラス繊維サームがある。 では、などは、かつ、高ラスス繊維で を提供し、からのがカラスとののがカラスとは、 を提供できるがある。 を提供できるがある。 を提供できるがある。 を提供できるがある。 を提供できるがある。 を提供できるがある。 を提供できるがある。 を提供できるがある。 を提供できるがある。 を提供が改せ、 がない、 がいない、 がいない、 がいない、 がいない、 がいない、 がいる。 がい。 はいる。 がい。 はいる。 

### 【課題を解決するための手段】

本発明の上記目的は、次の構成により達成される。

すなわち、エチレン/アクリル酸エステルまたはメタアクリル酸エステル/無水マレイン酸の三元共重合体およびシラン系カップリング剤を含有するサイジング剤、上記サイジング剤で被覆されたガラス繊維および該ガラス繊維で強化されたガ

-4-

クリル酸イソプロピル、アクリル酸 n - ブチル、アクリル酸 t - ブチル、アクリル酸イソブチル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸 n - ブチル、メタクリル酸 n - ブロピル、メタクリル酸 t - ブチルおよびメタクリル酸イソブチルなどがあり、これらのうちでも、特に、アクリル酸 x チル、アクリル酸 n - ブチル、アクリル酸 n - ブチル、アクリル酸 n - ブチル、アクリル酸 o - ブチルを用いると 成膜フィルムの強靭性が高く、該ガラス繊維の集束性が向上するので好ましい。

また、シラン系カップリング削は、ジアミノシラン、トリアミノシラン、クロロシラン、ピニルシラン、アクリルシラン、ユレイドシラン、エポキシシラン、メルカプトシラン、アルキルシランまたはこれらを組み合せたものを用い得るが、好ましくは、アーアミノプロピルトリエトキシシラン、Nーβー(アミノエチル)-アーアミ

ノプロピルトリメトキシシラン、ァーグリシドオキシプロピルトリメトキシシラン、ァーメタクリルオキシプロピルトリエトキシシランからなる群より選択される一種または二種以上のシランである。

-7-

# 実施例1~7

表1に示す組成及び組成割合で混合機に投入し、 10~30℃で30分間混合模拌して本発明のポ リカーボネート強化用ガラス繊維サイジング組成 物を得た。

得られた各組成物を用いてガラス繊維フィラメントの東(直径13ミクロンのフィラメント800本)をサイジングし、乾燥し、得られたガラス繊維ストランドを3mm長に切断し、それぞれのチョップドストランドを製造した。

これらのチョップドストランドのそれぞれを、いずれも市版されている成形用ポリカーボネート樹脂の所定量とV型ブレンダーで混合し、得られたそれぞれの混合物を常法に従い溶融押出機で溶融混合して押出し、切断して、直径2~3 mm、長さ3 mmのガラス 繊維含有ペレットを得た。得られたペレットのそれぞれからアイゾット衝撃強度(ノッチ付)および曲げ弾性率を測定するための試験片を作成し、これらの強度を測定した。結果を表1に示す。

ボネートより得られるポリカーボネートである。

本発明に使用されるガラス繊維としては、然可 塑性樹脂の強化用として用いられるガラス繊維で あれば、いずれでもよく、特に制限されない。こ の具体例として、チョップドストランド、ミルド ファイバー、ロービングや織物等の連続繊維が挙 げられる。

#### 【作用】

本発明の効果の発現の要因は明確ではないが、 従来の成形後のガラス繊維強化組成物中における、 ガラス繊維の平均繊維長は、200~300μm 程度であるのに対し、本発明の方法によれば、成 形後のガラス繊維の平均繊維長は、300~60 0μm程度と、かなり長いものが残留していると ころからすると、本発明のサイジング剤は、ガラ ス繊維と熱可塑性樹脂からなるマトリックス樹脂 との接着性をむしろ従来のサイジング剤に比べて 小さくすることにより耐衝撃性が向上したものと 推測される。

【実施例】

t: .

-8-

なお、物性値は次の方法により測定した。アイゾット衝撃強度(ノッチ付1/8インチ):ASTM D256に従って測定した。助げ弾性率:ASTM D790に従って測定し

ガラス繊維平均長:試験片を570~590℃に て焼成し、得られたガラス繊維を水中に分散し 画像解折により測定した。(以下余白)

		実施例 1	2	3	4	5	6	7	比較例 1	2	3	1	5	6	
サイジング群	フィルム形成剤	エチレン/アクリル酸メチル		エチレン/アクリル酸エチル		エチレン/アクリル酸ブチル		エボキシ樹脂エマルジョン			ウレタン開覧エマルジョン				
		/無水マレイン酸		<b>①</b>	/無水?1	/無材マレイン酸 ②		/無水マレイン酸 ②					V		
	シラン系化合物	1840	エポキシ	エポキシ	エポキシシテン		7ミノシラン		1 <b>\$</b> ‡9	1449	2#40	75/997	781597	73149	
		シラン シラン		シラン	オミノシラン		アクリルシラン		シヲン	シラン	シラン	' ', ', '		, , , , , ,	
ガラス繊維	サイジング新付着率(%)	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	
	単数44径(μm)	1 3	1 3	1 3	1 3	1 3	1 3	1 3	1 3	1 3	1 3	1 3	1 3	1 3	
	ガラス繊維カット長(mm)	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	3	
	ガラス繊維含有率(な)	1 0	2 0	3 0	1 0	3 0	1 0	3 0	1 0	2 0	3 0	1 0	2 0	3 0	
	アイジット振撃強度1/8"														
# B a	ノッチ件(kgcm/cm)	2 3	2 4	2 4	2 3	2 4	2 3	2 4	1 2	15	1 6	1 2	1 4	1 6	
特性	曲行弹性率										-	1		- 1 0	
	(×10°kg/cm²)	4 3	5 7	77	4 3	78	4 3	77	4 0	5.5	7 3	3 9	5 2	7 1	
	成形品での										, ,	,, ,	3 2		
	ガラス繊維平均長(µm)	550	530	500	560	510	550	520	260	220	210	290	260 -	240	

- ① エチレン/アクリル酸メチル/無水マレイン酸=90: 8: 2
- ② エチレン/アクリル酸エチル/無水マレイン酸=77:16:7
  - ② エチレン/アクリル酸ブチル/無水マレイン酸=52:28:10

エポキシシラン=ァーグリシドオキシプロピルトリメトキシシラン

アミノシラン=ィーアミノプロピルトリエトキシシラン

アクリルシラン=ァーメタクリルオキシプロピルトリエトキシシラン

 $-11^{-}$ 

# 【発明の効果】

本発明によるサイジング剤で処理したガラス繊維を用いた強化熱可塑性樹脂組成物から得られる成形品は曲げ強度を下げないでしかも耐衝撃性、剛性を高くすることができる。また、ガラス繊維の組成物中での含有率の多少にかかわらず高い耐衝撃性を示す。

代理人 弁理士 松永孝義 外1名